庁 JAPAN PATENT OFFICE

10.11.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年10月 1日

REC'D 0 2 DEC 2004

出 願 Application Number:

特願2003-343697

WIPO

PCT

[ST. 10/C]:

[JP2003-343697]

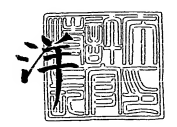
出 人 Applicant(s):

ポリプラスチックス株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月27日



1/E

特許願 【書類名】 P030089 【整理番号】

【提出日】 平成15年10月 1日 特許庁長官殿 【あて先】 CO8L 59/00 【国際特許分類】 C08K 5/25

【発明者】

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式会社内 【住所又は居所】

原科 初彦 【氏名】

【特許出願人】

【識別番号】 390006323

ポリプラスチックス株式会社 【氏名又は名称】

【代理人】

【識別番号】 100090686

【弁理士】

鍬田 充生 【氏名又は名称】 06-6361-6937 【電話番号】

【手数料の表示】

009829 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1 【物件名】

明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 9704625 【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

ポリアセタール樹脂と、カルボン酸ヒドラジドとで構成されたポリアセタール樹脂組成物であって、前記カルボン酸ヒドラジドが、置換基を有していてもよい多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドであるポリアセタール樹脂組成物。

【請求項2】

カルボン酸ヒドラジドが、縮合多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド、下記式(1) 【化1】

$$\left(\begin{array}{ccc}
O \\
H_2NHNC
\end{array}\right) Ar X Ar Ar CNHNH_2$$
m
(1)

(式中、Arは芳香族炭化水素環を示し、Xは直接結合、アルキレン基、(チオ)エーテル基、カルボニル基、スルホキシド基、スルホン基、又は二価の芳香族性基を示し、mは1~4の整数を示し、nは0~4の整数を示す)

で表されるポリアリールカルボン酸ヒドラジド、及びこれらに対応するオキシカルボン酸 ヒドラジドから選択された少なくとも一種で構成されている請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】

カルボン酸ヒドラジドが、縮合多環式 C_{10-40} アレーンーカルボン酸ヒドラジド、式(1)においてXが直接結合、直鎖又は分岐 C_{1-10} アルキレン基、(チオ)エーテル基、カルボニル基、スルホキシド基、又はスルホン基であるビス C_{6-14} アリールーカルボン酸ヒドラジド、及びこれらに対応するオキシカルボン酸ヒドラジドから選択された少なくとも一種で構成されている請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項4】

カルボン酸ヒドラジドの割合が、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.001~20重量部である請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項5】

さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、 摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含む請求項1記載の樹 脂組成物。

【請求項6】

酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤及び耐候(光)安定剤が、分子内に実質的にエステル結合を含まない請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項7】

酸化防止剤が、ヒンダードフェノール系化合物及びヒンダードアミン系化合物から選択された少なくとも一種で構成されている請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項8】

加工安定剤が、長鎖脂肪酸又はその誘導体、ポリオキシアルキレングリコール及びシリコーン系化合物から選択された少なくとも一種を含む請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項9】

耐熱安定剤が、塩基性窒素化合物、ホスフィン系化合物、有機カルボン酸金属塩、アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、ハイドロタルサイト及びゼオライトから選択された少なくとも一種を含む請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項10】

耐熱安定剤が、有機カルボン酸のアルカリ土類金属塩及びアルカリ土類金属酸化物より選択された少なくとも一種を含む請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項11】

耐熱安定剤が、オキシ酸のアルカリ土類金属塩を含む請求項 5 記載の樹脂組成物。

【請求項12】

耐候(光)安定剤が、ベンゾトリアゾール系化合物、ベンゾフェノン系化合物、芳香族ベンゾエート系化合物、シアノアクリレート系化合物、シュウ酸アニリド系化合物及びヒドロキシフェニルー1,3,5ートリアジン系化合物から選択された少なくとも一種で構成されている請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項13】

耐衝撃性改良剤が、熱可塑性ポリウレタン及びアクリル系コアシェルポリマーから選択された少なくとも一種で構成されている請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項14】

摺動性改良剤が、オレフィン系ポリマー、シリコーン系樹脂及びフッ素系樹脂から選択 された少なくとも一種で構成されている請求項5記載の樹脂組成物。

【請求項15】

ポリアセタール樹脂と、置換基を有していてもよい多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとを押出機を用いて溶融混合するポリアセタール樹脂組成物の製造方法であって、少なくとも前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを押出機のサイドフィード口からフィードして混合する製造方法。

【請求項16】

請求項1記載のポリアセタール系樹脂組成物で形成されている成形品。

【請求項17】

(1) 温度 80 \mathbb{C} で 24 時間密閉空間で保存した時、発生ホルムアルデヒド量が成形品の表面積 $1~\mathrm{cm}^2$ 当り 1. $0~\mu$ g以下、及び/又は(2)温度 $6~\mathrm{0}$ \mathbb{C} 、飽和湿度の密閉空間で 3 時間保存した時、発生ホルムアルデヒド量が成形品の表面積 $1~\mathrm{cm}^2$ 当り 1. $2~\mu$ g以下である請求項 $1~\mathrm{6}$ 記載の成形品。

【請求項18】

自動車部品、電気・電子部品、建材・配管部品、生活・化粧品用部品又は医用部品である請求項16記載の成形品。

【書類名】明細書

【発明の名称】ポリアセタール樹脂組成物

【技術分野】

[0001]

本発明は、ホルムアルデヒド発生量が著しく抑制され、成形加工性に優れるともにブルーミングを抑制できるポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに前記樹脂組成物で形成された成形品に関する。

【背景技術】

[0002]

ポリアセタール樹脂は、機械的性質、耐疲労性、耐摩擦・摩耗性、耐薬品性及び成形性 に優れているため、自動車部品、電気・電子機器部品、その他の精密機械部品、建材・配 管部材、生活・化粧用部品、医用部品などの分野において広く利用されている。しかし、 用途の拡大及び多様化に伴って、より優れた品質を有するポリアセタール樹脂が求められ ている。

[0003]

ポリアセタール樹脂に要求される特性としては、押出又は成形工程などの加工工程における機械的強度が低下しないこと、金型への付着物(モールドデポジット)が発生しないこと、長期加熱条件下(ヒートエージング)における機械的物性が低下しないこと、成形品のシルバーストリークやボイドなどの成形不良が生じないことなどが挙げられる。これらの強度や物性の低下、及び成形不良をもたらす重要因子の1つとして、加熱時のポリマーの分解が挙げられる。特に、ポリアセタール樹脂は、その化学構造から本質的に、加熱酸化雰囲気下、酸性やアルカリ性条件下では容易に分解されやすい。そのため、ポリアセタール樹脂の本質的な課題として、熱安定性が高く、成形加工過程又は成形品からのホルムアルデヒドの発生を抑制することが挙げられる。ホルムアルデヒドは化学的に活性であり、酸化によりギ酸となり耐熱性に悪影響を及ぼしたり、電気・電子機器の部品などに用いると、金属製接点部品が腐蝕したり有機化合物の付着により変色し、接点不良を生じる。さらにホルムアルデヒド自体が、部品組立工程での作業環境や最終製品の使用周辺の生活環境を汚染する。

[0004]

化学的に活性な末端を安定化するため、ホモポリマーについては、重合体の末端をアセチル化などによりエステル化する方法、コポリマーについては、重合時にトリオキサンと環状エーテル、環状ホルマールなどの隣接炭素結合を有するモノマーとを共重合した後、不安定な末端部分を分解除去して不活性な安定末端とする方法などが知られている。しかしながら、加熱時にはポリマーの主鎖部分での解裂分解も起こり、その防止には、上記処理のみでは対処できず、実用的には安定剤(酸化防止剤、その他の安定剤など)の添加が必須とされている。

[0005]

しかし、安定剤を配合しても、ポリアセタール樹脂の分解を完全に抑制することは困難であり、実際には組成物を調製するための押出や成形工程での溶融加工の際、押出機や成形機のシリンダー内で熱や酸素の作用を受け、主鎖の分解や充分に安定化されていない末端からホルムアルデヒドが発生し、押出成形加工時に作業環境を悪化させる。また、長時間にわたり成形を行なうと、金型に微粉状物、タール状物が付着し(モールドデポジット)、作業効率を低下させるとともに、成形品の表面状態を低下させる最大要因の1つとなっている。さらに、ポリマー分解により機械的強度が低下し、樹脂が変色する。このような点から、ポリアセタール樹脂については、より効果的な安定化処方を求めて多大な努力が続けられている。

[0006]

ポリアセタール樹脂に添加する酸化防止剤としては、立体障害を有するフェノール化合物(ヒンダードフェノール)、立体障害を有するアミン化合物(ヒンダードアミン)が知られており、その他の安定剤として、メラミン、アルカリ金属水酸化物やアルカリ土類金属水

酸化物、有機又は無機酸塩など知られている。また、通常、酸化防止剤は他の安定化剤と 組み合わせて用いられる。しかし、このような添加剤を用いても、ポリアセタール樹脂の 成形品から発生するホルムアルデヒドを抑制することは困難である。

[0007]

米国特許第3152101号公報(特許文献1)には、ポリアセタールコポリマーとジカルボン酸ジヒドラジド(炭素数3~10の脂肪族ジカルボン酸ジヒドラジド、アリーレンジカルボン酸ジヒドラジドなど)とを含む組成物が開示されている。しかし、このような短鎖脂肪族カルボン酸ヒドラジドを用いると、ある程度は、熱安定性が向上し、ホルムアルデヒドの発生を抑制できるものの、成形性が低く、モールドデポジットが発生したり、成形品からカルボン酸ヒドラジドの染み出しが起こる。また、この文献には、どのようなアリーレンジカルボン酸ジヒドラジドを使用すれば樹脂組成物の熱安定性が改善されるか具体的に開示されていない。さらに、単環式芳香族カルボン酸ヒドラジド類を用いても、モールドデポジット及び染み出しを十分抑制できない。

【特許文献1】米国特許第3152101号公報(第1欄及び第3欄)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

従って、本発明の目的は、ポリアセタール樹脂の熱安定性、押出加工時及び成形加工時の溶融安定性を改善できる樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0009]

本発明の他の目的は、少量の添加でホルムアルデヒドの生成を著しく抑制でき、作業環境を改善できるポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0010]

本発明のさらに他の目的は、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの生成を抑制して、金型への分解物などの付着、成形品からの分解物の浸出や成形品の熱劣化を抑制できるとともに成形品の品質を向上し、成形性を改善できるポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0011]

本発明の別の目的は、ポリアセタール樹脂及び成形品からのホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制するとともに、耐候(光)性、耐衝撃性、摺動性などの物性が改善されたポリアセタール樹脂組成物及び成形品を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0012]

本発明者は、前記課題を達成するため鋭意検討した結果、ポリアセタール樹脂の安定剤に関して一連のカルボン酸ヒドラジド化合物の探索検討を行なった結果、多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド化合物がポリアセタール樹脂の成形品から発生するホルムアルデヒドを顕著に抑制する効果を有し、且つ成形品からの染み出しが大幅に改善されることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0013]

すなわち、本発明のポリアセタール樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂と、カルボン酸ヒドラジドとで構成されており、前記カルボン酸ヒドラジドは、置換基(ヒドロキシル基など)を有していてもよい多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドである。前記カルボン酸ヒドラジドは、縮合多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド、下記式(1)

[0014]

【化1】

[0015]

(式中、Arは芳香族炭化水素環を示し、Xは直接結合、アルキレン基、(チオ)エーテル基、カルボニル基、スルホキシド基、スルホン基、又は二価の芳香族性基を示し、mは1~4の整数を示し、nは0~4の整数を示す)

で表されるポリアリールカルボン酸ヒドラジド、及びこれらに対応するオキシカルボン酸ヒドラジドから選択された少なくとも一種で構成されていてもよい。前記カルボン酸ヒドラジドは、縮合多環式 C_{10-40} アレーンーカルボン酸ヒドラジド、式(1)においてXが直接結合、直鎖又は分岐 C_{1-10} アルキレン基、(チオ)エーテル基、カルボニル基、スルホキシド基、又はスルホン基であるビス C_{6-14} アリールーカルボン酸ヒドラジド、及びこれらに対応するオキシカルボン酸ヒドラジドなどであってもよい。前記カルボン酸ヒドラジドの割合は、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、 $0.001 \sim 20$ 重量部程度であってもよい。

[0016]

前記ポリアセタール樹脂組成物は、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐 候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少な くとも一種を含んでいてもよい。酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤及び耐候(光)安 定剤としては、実質的に分子内にエステル結合を含有しないものを用いてもよい。なお、 本発明の樹脂組成物は、実質的にリン系難燃剤を含有しなくても耐熱安定性を改善するこ ともできる。

[0017]

本発明には、ポリアセタール樹脂と、前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとを押出機を用いて溶融混合する方法において、少なくとも前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを押出機のサイドフィード口からフィードして混合するポリアセタール樹脂組成物の製造方法、及び前記ポリアセタール樹脂組成物で形成されている成形品も含まれる。前記成形品は、電気・電子部品(電気及び/又は電子部品)、建材・配管部品(建材及び/又は配管部品)、生活・化粧品用部品(生活及び/又は化粧品用部品)、あるいは医用部品であってもよい。

【発明の効果】

[0018]

本発明では、ポリアセタール樹脂に多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを添加するので、ポリアセタール樹脂の熱安定性、押出加工時及び成形加工時の溶融安定性を改善できる。また、少量の前記カルボン酸ヒドラジドを添加するだけで、ホルムアルデヒドの生成を著しく抑制でき、周辺環境(作業環境、使用環境など)を大幅に改善できる。さらに、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制でき、金型への分解物などの付着(モールドデポジット)、成形品からの分解物の浸出や成形品の熱劣化を抑制できるとともに成形品の品質を向上し、成形性を改善することもできる。また、他の添加剤(耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、摺動性改良剤、着色剤、充填剤など)を添加すると、ポリアセタール樹脂及び成形品からのホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制することができるとともに、耐候(光)性、耐衝撃性、摺動性などの物性が改善されたポリアセタール樹脂組成物及び成形品を提供することもできる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0019]

本発明の樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂と多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとで 構成されている。

[0020]

(ポリアセタール樹脂)

ポリアセタール樹脂とは、オキシメチレン基($-OCH_2-$)を主たる構成単位とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリマー又はポリオキシメチレン(例えば、米国デュポン社製、商品名「デルリン」、旭化成工業(株)製、商品名「テナック 4010」など)、オキシメチレン単位とコモノマー単位とを含有するポリアセタールコポリマー(例えば、ポリプラスチックス(株)製、商品名「ジュラコン」など)が含まれる。コポリマーにおいて、コモノマー単位には、炭素数 $2\sim6$ 程度(好ましくは炭素数 $2\sim4$ 程度)のオキシアルキレン単位(例えば、オキシエチレン基($-OCH_2CH_2-$)、オキシプロピレン基、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。コモノマー単位の含有量は、少量、例えば、ポリアセタール樹脂全体に対して、 $0.01\sim20$ モル%、好ましくは $0.03\sim15$ モル%(例えば、 $0.05\sim10$ モル%)、さらに好ましくは $0.1\sim10$ モル%程度の範囲から選択できる。

[0021]

ポリアセタールコポリマーは、二成分で構成されたコポリマー、三成分で構成されたターポリマーなどであってもよい。ポリアセタールコポリマーは、ランダムコポリマーの他、ブロックコポリマー(例えば、特公平2-24307号公報、旭化成工業(株)製、商品名「テナックLA」「テナックLM」など)、グラフトコポリマーなどであってもよい。また、ポリアセタール樹脂は、線状のみならず分岐構造であってもよく、架橋構造を有していてもよい。さらに、ポリアセタール樹脂の末端は、例えば、酢酸、プロピオン酸などのカルボン酸又はそれらの無水物とのエステル化、インシアネート化合物とのウレタン化、エーテル化などにより安定化してもよい。ポリアセタールの重合度、分岐度や架橋度も特に制限はなく、溶融成形可能であればよい。ポリアセタール樹脂の分子量は特に制限されず、例えば、重量平均分子量5,000~500,000、好ましくは10,000~400,000程度である。

[0022]

前記ポリアセタール樹脂は、例えば、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒドなどのアルデヒド類、トリオキサン、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド、スチレンオキサイド、シクロへキサンオキサイド、シクロへキセンオキサイド、1,3ージオキソラン、1,3ージオキサン、ジエチレングリコールホルマール、1,4ーブタンジオールホルマールなどの環状エーテルや環状ホルマールを重合することにより製造できる。さらには、共重合成分として、アルキル又はアリールグリシジルエーテル(例えば、メチルグリシジルエーテル、エチルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、ナフチルグリシジルエーテルなど)、アルキレングリコールジグリシジルエーテル、トリエチレングリコールジグリシジルエーテル、プタンジオールジグリシジルエーテル、トリエチレングリコールジグリシジルエーテル、アルキル又はアリールグリシジルアルコール、環状エステル(例えば、 β -プロピオラクトンなど)及びビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルエーテルなど)を使用することもできる。

[0023]

(カルボン酸ヒドラジド)

本発明の特色は、多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを添加することにより、ポリアセタール樹脂の加工安定性を著しく向上させ、ホルムアルデヒドの発生を著しく抑制する点にある。多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドは、多環式芳香族モノカルボン酸モノヒドラジドであってもよく、多環式芳香族ポリカルボン酸モノ又はポリヒドラジド(何えば、ジカルボン酸モノ又はジヒドラジド、トリカルボン酸モノ乃至トリヒドラジドなど)であってもよい。

[0024]

多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドは、単環式の芳香族性炭化水素 (ベンゼン環など) を、分子内に複数個有していればよい。このようなカルボン酸ヒドラジドには、例えば、 縮合多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド、及び前記式(1)で表されるポリアリールカルボ・ン酸ヒドラジドなどが含まれる。

[0025]

前記縮合多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとしては、例えば、縮合多環芳香族モノカルボン酸モノヒドラジド(α —又は β —ナフタレンカルボン酸ヒドラジドなどのナフタレンカルボン酸ヒドラジド、アントラセンカルボン酸ヒドラジド、フェナントレンカルボン酸ヒドラジドなど)、縮合多環式芳香族ポリカルボン酸モノ又はポリヒドラジド [前記モノカルボン酸モノヒドラジドに対応するポリカルボン酸モノ又はポリヒドラジド、例えば、ナフタレンジカルボン酸モノ又はジヒドラジド、ナフタレンテトラカルボン酸ヒドラジドなど)、アントラセンジカルボン酸モノ又はジヒドラジド(1、4 —、1、5 —、1、8 —、1、9 —、2、3 —又は9、10 —アントラセンジカルボン酸モノ又はジヒドラジドなどの縮合多環式 C_{10-40} アレーン一カルボン酸ヒドラジドなどが含まれる。

[0026]

なお、縮合多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドにおいて、ヒドラジノカルボニル基及びカルボキシル基(ポリカルボン酸ヒドラジドの場合のヒドラジド化されていないカルボキシル基)の置換位置は、芳香環の3級炭素原子上であり、例えば、ナフタレンカルボン酸ヒドラジドを例に挙げて説明すると、ナフタレンモノカルボン酸モノヒドラジドでは、ヒドラジノカルボニル基の置換位置は、ナフタレン環の1又は2位のいずれであってもよく、ナフタレンジカルボン酸ヒドラジドでは、1乃至8位から選択された2カ所、例えば、1,2-、1,3-、1,4-、1,5-、1,6-、1,7-、1,8-、2,3-、2,6-、2,7-位などであってもよい。

[0027]

[0028]

前記ポリアリールカルボン酸ヒドラジド(1)において、Arで表される芳香族炭化水素環としては、ベンゼン環、ナフタレン環などの C_{6-14} 芳香族炭化水素環、好ましくは C_{6-10} 芳香族炭化水素環などが挙げられる。

[0029]

Xで表されるアルキレン基としては、メチレン、エチレン、ジメチルメチレン、プロピレン、トリメチレン、プチレンなどの直鎖又は分岐 C_{1-10} アルキレン基、好ましくは直鎖又は分岐 C_{1-6} アルキレン基などが挙げられる。Xで表される二価の芳香族性基としては、フェニレン、ナフタレンジイル基などの C_{6-14} アリーレン基、好ましくは C_{6-10} アリーレン基などが挙げられる。

[0030]

mは、好ましくは1~3の整数、さらに好ましくは1又は2であってもよい。nは、好ましくは0~3の整数、さらに好ましくは0~2の整数、特に1又は2であってもよい。

[0031]

また、前記式(1)において、ヒドラジノカルボニル基の置換位置は、特に制限されず、例えば、環Arがベンゼン環の場合、基Xに対して、oー、m-又はp-位のいずれであってもよい。m又はnが2以上の場合も、ヒドラジノカルボニル基の置換位置は特に制限されず、例えば、ベンゼン環の1位の基Xに対して、ベンゼン環の2乃至5位から適当に選択できる。

[0032]

このようなポリアリールカルボン酸ヒドラジドには、モノカルボン酸ヒドラジド、例えば、ビフェニルー2ー、-3-、又は-4-モノカルボン酸モノヒドラジドなどのビスア

リールモノカルボン酸ヒドラジド、このビスアリールモノカルボン酸モノヒドラジドに対応するビスアリール(チオ)エーテルモノカルボン酸モノヒドラジド、ビスアリールケトンモノカルボン酸モノヒドラジド、ビスアリールスルホンモノカルボン酸モノヒドラジド、グびビスアリールスルフィドモノカルボン酸モノヒドラジド;1-(4'-ヒドラジ)カルボニルフェニル)-1-フェニルメタン、2-(4'-ヒドラジ)カルボニルフェニル)-2-フェニルプロパンなどのビスアリール直鎖又は分岐 C_{1-10} アルカンーモノカルボン酸モノヒドラジド;0-、m-又はp-ターフェニルモノカルボン酸モノヒドラジドなどが含まれる。

[0033]

また、前記ポリアリーレンカルボン酸ヒドラジドには、ポリカルボン酸ヒドラジド、例えば、前記モノカルボン酸ヒドラジドに対応するポリカルボン酸モノ又はポリヒドラジド [ビフェニルー2, 3ー、-2, 5ー、-2, 6ー、-3, 4ー、-3, 5ー、-2, 2 -1, 2 -1, 3 -1, 3 1, 3 1, 3 1, 4 1, 4 1, 4 1, 5 1, 7 1, 2 1, 2 1, 2 1, 2 1, 3 1, 3 1, 4 1, 5 1, 6 1, 6 1, 6 1, 7 1, 8 1, 9 1, 8 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9 1, 9

[0034]

これらのポリアリールカルボン酸ヒドラジドのうち、特に、基Xが直接結合であるビフェニルカルボン酸ヒドラジド、ビフェニルモノ又はポリカルボン酸ヒドラジド(2, 2'ー又は4, 4'ービフェニルジカルボン酸ジヒドラジドなどのビフェニルジカルボン酸ジヒドラジドなど)などが好ましい。

[0035]

多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドは、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、アミノ基、アミド基、ニトリル基、アルキル基などの置換基を有していてもよい。置換基の個数は特に制限されず、1~10個、好ましくは1~6個、さらに好ましくは1~4個(例えば、1~3個)程度であってもよい。前記芳香族カルボン酸が複数の置換基を有する場合、置換基は同種又は異種であってもよい。置換基の置換位置も特に制限されず、例えば、ポリアリールカルボン酸ヒドラジドでは、基Xの構成原子上などであってもよいが、通常、芳香族環を構成する炭素原子上に有していてもよい。

[0036]

前記置換基のうち、特にヒドロキシル基を有する多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド (多環式芳香族オキシカルボン酸ヒドラジド) は、ポリアセタール樹脂との親和性が高く、 好ましい。なお、オキシカルボン酸ヒドラジドは、ヒドロキシル基以外に、前記例示の置 換基を有していてもよい。

[0037]

このような多環式芳香族オキシカルボン酸ヒドラジドとしては、前記例示の多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドに対応するオキシカルボン酸ヒドラジド、例えば、縮合多環式芳香族オキシカルボン酸ヒドラジド [ヒドロキシナフタレンカルボン酸ヒドラジド (2 -、3 -、4 -、5 -、6 -、7 -又は8 -モノヒドロキシー1 -ナフタレンモノカルボン酸モノヒドラジド、1 -、3 -、4 -、5 -、6 -、7 -又は8 -ヒドロキシー2 -ナフタレンモノカルボン酸モノヒドラジドなど)、ヒドロキシアントラセンモノカルボン酸モノヒドラジドなど)、ヒドロキシアントラセンモノカルボン酸モノヒドラジド、ヒドロキシフェナントレンモノカルボン酸モノヒドラジドなどのモノカルボン酸モノヒドラジド;これらのモノカルボン酸モノヒドラジドに対応するポリカルボン酸モノ又はポリヒドラジド(ジカルボン酸モノ又はジヒドラジドなど)などの縮合多環式オキシ-0、10-40 アレーン -0 カルボン酸ヒドラジドなど)、ポリアリールオキシカルボン酸ヒ

ドラジド [ヒドロキシビスアリールモノカルボン酸モノヒドラジド(2'ー、3'一又は 4'ーヒドロキシビフェニルー 2ー、-3ー又は-4ーカルボン酸ヒドラジドなどのヒドロキシビフェニルカルボン酸ヒドラジドなど)、このヒドロキシビスアリールモノカルボン酸モノヒドラジドに対応するヒドロキシビスアリール(チオ)エーテルカルボン酸ヒドラジド、ヒドロキシビスアリールケトンカルボン酸ヒドラジド、ヒドロキシビスアリールスルホンカルボン酸ヒドラジド、及びヒドロキシビスアリール C_{1-10} 直鎖又は分岐アルカンーカルボン酸ヒドラジド;ヒドロキシー0ー、0ー、0ーの一又は0ーの一クーフェニルカルボン酸ヒドラジド;これらのモノカルボン酸モノヒドラジドに対応するポリカルボン酸モノスはポリヒドラジド(ジカルボン酸モノスはジヒドラジドなど)など」などが含まれる。

[0038]

これらのオキシカルボン酸ヒドラジドのうち、縮合多環式オキシ C_{10-30} アレーンーカルボン酸ヒドラジド(好ましくは縮合多環式オキシ C_{10-20} アレーンーモノカルボン酸モノヒドラジド、特に、3-ヒドロキシー2-ナフタレンカルボン酸ヒドラジド、6-ヒドロキシー2-ナフタレンカルボン酸ヒドラジドなどのヒドロキシナフタレンモノカルボン酸モノヒドラジドなど)、及び基Xが直接結合であるヒドロキシビフェニルカルボン酸ヒドラジド、ヒドロキシビフェニルモノ又はポリカルボン酸ヒドラジド(特に、4 ーヒドロキシビフェニルー4-カルボン酸ヒドラジドなどのヒドロキシビフェニルカルボン酸ヒドラジドなど)が好ましい。

[0039]

前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0040]

前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドのうち、縮合多環式 C_{10-40} アレーンー(モノ又はジ)カルボン酸(モノ又はジ)ヒドラジド、式(1)においてXが直接結合、直鎖又は分岐 C_{1-10} アルキレン基、(チオ)エーテル基、カルボニル基、スルホキシド基、又はスルホン基であるビス C_{6-14} アリールー(モノ又はジ)カルボン酸(モノ又はジ)ヒドラジド、及びこれらに対応するオキシカルボン酸ヒドラジドなどが好ましい。

[0041]

このような多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを用いると、少量添加するだけで、従来の安定剤をはるかに凌駕する安定化効果が発現し、低昇華性のため、押出加工性(押出機の脱揮ベントロからの昇華によるカルボン酸ヒドラジドの飛散を低減)及び成形加工性(モールドデポジットを抑制)に優れたポリアセタール樹脂組成物を得ることができる。また、成形品からの染み出し特性(ブルーミング性)や高温下での飛散性(昇華性)も大幅に改善できる。

[0042]

前記カルボン酸ヒドラジドの割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、例えば、0.001~20重量部、好ましくは0.002~10重量部(例えば、0.002~5重量部)、さらに好ましくは0.003~3重量部程度から選択でき、特に0.005~2重量部程度であってもホルムアルデヒドの生成を顕著に抑制できる。前記カルボン酸ヒドラジドの割合が、少なすぎるとホルムアルデヒド発生量を効果的に低減するのが困難であり、多すぎると成形性や機械的強度が低下する虞がある。

[0043]

前記カルボン酸ヒドラジドは単独であってもポリアセタール樹脂に対して顕著な安定性及び加工安定性を付与できるが、さらに、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃改良剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種と組み合わせて用いてもよい。

[0044]

なお、安定剤(酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤及び耐候(光)安定剤)の多くは、分子内にエステル結合 [一C(=O)O-] を構造単位として含んでいる。前記カルボン酸ヒドラジドはこのようなエステル結合を有する安定剤と組み合わせて用いてもポリア

セタール樹脂を安定化することができる。しかし、前記カルボン酸ヒドラジドは、エステル結合に対する反応性を潜在的に有しているため、より少量のカルボン酸ヒドラジドでホルムアルデヒド抑制効果を得るには、前記安定剤としては、分子内にエステル結合を構造単位として含有しない化合物を用いるのが好ましい。

[0045]

(酸化防止剤)

酸化防止剤には、ヒンダードフェノール系化合物、及びヒンダードアミン系化合物など が含まれる。

[0046]

ヒンダードフェノール系化合物としては、慣用のフェノール系酸化防止剤又は安定剤、 例えば、単環式ヒンダードフェノール化合物 (2,6-ジーt-ブチルーp-クレゾール など)、炭化水素基又はイオウ原子を含む基で連結された多環式ヒンダードフェノール化 合物 [2, 2'ーメチレンビス (4ーメチルー6ーtーブチルフェノール)、4, 4'ー メチレンビス (2, 6-ジーt-プチルフェノール)、1, 1, 3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキシ-5-t-プチルフェニル) ブタンなどのC1-10アルキレンビス乃至テ トラキス (tープチルフェノール) 類; 4, 4′ープチリデンビス (3ーメチルー6ー t ープチルフェノール)などのC2-10アルケニレン又はジエニレンビス乃至テトラキス (t ープチルフェノール)類;1,3,5-トリメチルー2,4,6-トリス(3,5-ジー t ープチルー4 ーヒドロキシベンジル) ベンゼンなどのC6-20アリーレン又はアラルキレ ンビス乃至テトラキス (tープチルフェノール) 類; 4, 4′ーチオビス (3ーメチルー 6-t-ブチルフェノール)などのイオウ原子を有する基で連結されたビス(t-ブチル フェノール) 類など] 、エステル基又はアミド基を有するヒンダードフェノール化合物 [ロピオネート、n-オクタデシルー2-(4'-ヒドロキシー3',5'-ジーtーブチルフェニル) プロピオネートなどのC2-10アルキレンカルボニルオキシ基を有する t ープ ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、トリエチレングリコールービス[3-(3t ープチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、ペンタエリスリ トールテトラキス [3- (3, 5-ジー t.ープチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオ ネート]などの脂肪酸のポリオールエステルで連結されたビス乃至テトラキス (tープチ ルフェノール) 類;3,9-ビス[2- |3-(3-t-プチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル) プロピオニルオキシ $\}$ -1, 1-ジメチルエチル] <math>-2, 4, 8, 10ーテトラオキサスピロ [5.5] ウンデカンなどのヘテロ環基とC2-10アルキレンカルボ ニルオキシ基とを有するビス乃至テトラキス(t-プチルフェノール)類;2-t-プチ ルー6- (3'-t-プチル-5'-メチル-2'-ヒドロキシベンジル)-4-メチル フェニルアクリレート、2- [1-(2-ヒドロキシー3, 5-ジーt-ペンチルフェニ ル) エチル].-4, 6-ジーt-ペンチルフェニルアクリレートなどのC3-10アルケニル カルボニルオキシ基を有するt-アルキルフェノール(例えば、t-プチルフェノール及 \ddot{U} tーペンチルフェノールなど); \ddot{U} -nーオクタデシルー3, 5-ジーtープチルー4 ーヒドロキシベンジルホスホネートなどのホスホン酸エステル基を有するヒンダードフェ ノール化合物;N, N′ーヘキサメチレンビス(3, 5ージー t ープチルー4 ーヒドロキ シージヒドロシンナムアミド、N, N' -エチレンビス [3-(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオンアミド]、N, N' -テトラメチレンビス [3-(3, 5-ジ-t-プチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオンアミド]、<math>N, N'-ヘキサメチレンビス [3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピ オンアミド]、N, N' -エチレンビス [3-(3-t-) チルー5-メチルー4-ヒド ロキシフェニル) プロピオンアミド]、N, N' -ヘキサメチレンビス [3-(3-t-プチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオンアミド]、N, N' ービス[3-(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]ヒドラジン、 N, N'-ビス[3-(3-t-プチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピ

オニル] ヒドラジン、1, 3, 5-トリス(3, 5-ジーt-プチルー4-ヒドロキシベンジル)イソシアヌレート、1, 3, 5-トリス(4-t-プチルー3-ヒドロキシー2, 6-ジメチルベンジル)イソシアヌレートなどのアミド単位を有するヒンダードフェノール化合物など]などが含まれる。中でも、t-プチル(特に複数のt-プチル)基を有するフェノール化合物(特に複数のt-プチルフェノール部位を有する化合物)が好ましい。これらのヒンダードフェノール系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0047]

前記ヒンダードアミン系化合物としては、立体障害性基を有するピペリジン誘導体、例 えば、エステル基含有ピペリジン誘導体 [4-アセトキシー2,2,6,6ーテトラメチ ルピペリジン、4-ステアロイルオキシー2,2,6,6ーテトラメチルピペリジン、4 ーアクリロイルオキシー2,2,6,6ーテトラメチルピペリジンなどの脂肪族アシルオ キシピペリジン (C2-20脂肪族アシルオキシーテトラメチルピペリジンなど) ; 4 - ベン ゾイルオキシー2, 2, 6, 6ーテトラメチルピペリジンなどの芳香族アシルオキシピペ リジン $(C_{7-11}$ 芳香族アシルオキシーテトラメチルピペリジンなど); ビス (2, 2, 6), 6-テトラメチル-4-ピペリジル) オギザレート、ビス (2, 2, 6, 6ーテトラメ チルー4ーピペリジル)マロネート、ビス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリ ジル) アジペート、ビス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4-ピペリジル) アジペ ート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)セバケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4-ピペリジル) セバケートなどの脂肪族ジ又はトリカ ルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステル (C2-20脂肪族ジカルボン酸-ビスピペリ ジルエステルなど);ビス(2,2,6,6-テトラメチルー4-ピペリジル)テレフタ レート、トリス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)ベンゼンー1, 3, 5 - トリカルボキシレートなどの芳香族ジ乃至テトラカルボン酸 - ビス乃至テトラキスピ ペリジルエステル(芳香族ジ又はトリカルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステルな ど) など]、エーテル基含有ピペリジン誘導体 [4-メトキシー2, 2, 6, 6-テトラ メチルピペリジンなどのC1-10アルコキシピペリジン(C1-6アルコキシーテトラメチル ピペリジンなど) ; 4 - シクロヘキシルオキシ-2, 2, 6, 6 - テトラメチルピペリジ ンなどの C_{5-8} シクロアルキルオキシーピペリジン;4-7ェノキシー2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジンなどのアリールオキシピペリジン;4-ベンジルオキシー2,2 , 6, 6-テトラメチルピペリジンなどC₆₋₁₀アリールーC₁₋₄アルキルオキシーピペリ ジン; 1, 2-ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジルオキシ) エタンな どのアルキレンジオキシビスピペリジン (C1-10アルキレンジオキシービスピペリジンな ど) など]、アミド基含有ピペリジン誘導体[4-(フェニルカルバモイルオキシ)-2 , 2, 6, 6-テトラメチルピペリジンなどのカルバモイルオキシピペリジン;ビス(2 , 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) ヘキサメチレンー1, 6ージカルバメー トなどのカルバモイルオキシ置換アルキレンジオキシービスピペリジンなど〕などが挙げ られる。また、高分子量のピペリジン誘導体重縮合物 (コハク酸ジメチルー1ー (2-ヒ ドロキシエチル) -4-ヒドロキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン重縮合物 、ポリ {6-[(1, 1, 3, 3-テトラメチルブチル) イミノー1, 3, 5ートリアジ $\nu-2$, 4-ジイル] [2-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジル) アミノ] ヘキ サメチレン $[4-(2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジル) イミノ] <math>\}$ など) なども 含まれる。これらのヒンダードアミン系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用 できる。

[0048]

これらの酸化防止剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。前記酸化防止剤の割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.001~5重量部、好ましくは0.005~3重量部、さらに好ましくは0.01~2重量部程度であってもよい。

[0049]

(加工安定剤)

加工安定剤としては、(a)長鎖脂肪酸又はその誘導体、(b)ポリオキシアルキレングリコール、(c)シリコーン化合物などから選択された少なくとも一種が挙げられる。

[0050]

(a) 長鎖脂肪酸又はその誘導体

長鎖脂肪酸は、飽和脂肪酸であってもよく、不飽和脂肪酸であってもよい。また、一部の水素原子がヒドロキシル基などの置換基で置換されたものも使用できる。このような長鎖脂肪酸としては、炭素数 10 以上の 1 価又は 2 価の脂肪酸、例えば、炭素数 10 以上の一価の飽和脂肪酸 [カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ベヘン酸、モンタン酸などの C_{10-34} 飽和脂肪酸(好ましくは C_{10-30} 飽和脂肪酸)など] 、炭素数 10 以上の一価の不飽和脂肪酸 [オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、アラキドン酸、エルカ酸などの C_{10-34} 不飽和脂肪酸(好ましくは C_{10-30} 不飽和脂肪酸)など] 、炭素数 10 以上の二価の脂肪酸(二塩基性脂肪酸)[セバシン酸、ドデカン二酸、テトラデカン二酸、タプシア酸などの二価の C_{10-30} での二価の C_{10-26} 飽和脂肪酸(好ましくは二価の C_{10-26} 飽和脂肪酸)など] が例示できる。前記脂肪酸には、1 つ又は複数のヒドロキシル基を分子内に有する脂肪酸(例えば、1 2 ーヒドロキシステアリン酸などのヒドロキシル基を分子内に有する脂肪酸(のえば、1 2 ーヒドロキシステアリン酸などのヒドロキシの和10-26 脂肪酸など)も含まれる。これらの脂肪酸は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。前記脂肪酸のうち、一価の 10-26 飽和又は不飽和脂肪酸が好ましい

[0051]

長鎖脂肪酸の誘導体には、脂肪酸エステル及び脂肪酸アミドなどが含まれる。前記脂肪酸エステルとしては、その構造は特に制限されず、直鎖状又は分岐状脂肪酸エステルのいずれも使用でき、前記長鎖脂肪酸とアルコールとのエステル(モノエステル、ジエステル、トリエステル及びテトラエステルなどの1つ又は複数のエステル結合を有するエステルなど)が挙げられる。長鎖脂肪酸エステルを構成するアルコールは、特に制限されず、一価アルコールでもよいが、通常、多価アルコールを使用する場合が多い。

[0052]

前記多価アルコールとしては、炭素数が $2\sim8$ 程度、好ましくは $2\sim6$ 程度の多価アルコール又はその重合体、例えば、アルキレングリコール [エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコールなどの C_{2-8} アルキレングリコール(好ましくは C_{2-6} アルキレングリコール)など]などのジオール類;グリセリン、トリメチロールプロパン又はこれらの誘導体などのトリオール類;ペンタエリスリトール、ソルビタン又はこれらの誘導体などのテトラオール類;及びこれらの多価アルコール類の単独又は共重合体(例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどのアルキレングリコールの単独又は共重合体、ポリグリセリン、ジペンタエリスリトール、ポリペンタエリスリトールなど)などが例示できる。前記ポリオキシアルキレングリコールの平均重合度は2以上(例えば、 $2\sim500$)、好ましくは $2\sim400$ (例えば、 $2\sim360$)程度であり、さらに好ましくは平均重合度 16以上(例えば、 $20\sim200$ 程度)である。なお、多価アルコールとして、ポリオキシアルキレングリコールを用いる場合、エステルを構成する長鎖脂肪酸として、炭素数 12以上の脂肪酸、例えば、一価の12-26飽和又は不飽和脂肪酸、及び二価の12-20飽和又は不飽和脂肪酸などを使用するのが好ましい。前記アルコールも単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0053]

このような長鎖脂肪酸エステルの例としては、エチレングリコールモノ又はジパルミチン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジステアリン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジベヘン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジモンタン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリパルミチン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリステアリン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリモンタン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリモンタン酸エステル、ペンタエリスリトールモノ乃至テトラパルミチン酸エステル、ペンタエリスリト

ールモノ乃至テトラステアリン酸エステル、ペンタエリスリトールモノ乃至テトラベヘン酸エステル、ペンタエリスリトールモノ乃至テトラモンタン酸エステル、ポリグリセリントリステアリン酸エステル、トリメチロールプロパンモノパルミチン酸エステル、ペンタエリスリトールモノウンデシル酸エステル、ソルビタンモノステアリン酸エステル、ポリアルキレングリコール(ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなど)のモノ又はジラウレート、モノ又はジパルミテート、モノ又はジステアレート、モノ又はジベヘネート、モノ又はジモンタネート、モノ又はジオレート、モノ又はジリノレートなどが挙げられる。

[0054]

前記誘導体のうち、脂肪酸アミドとしては、前記長鎖脂肪酸(一価又は二価の長鎖脂肪酸)とアミン類(モノアミン、ジアミン、ポリアミン類など)との酸アミド(モノアミド 、ビスアミドなど)が使用できる。酸アミドのうち、特にビスアミドが好ましい。

[0055]

モノアミドとしては、例えば、カプリン酸アミド、ラウリン酸アミド、ミリスチン酸アミド、パルミチン酸アミド、ステアリン酸アミド、アラキン酸アミド、ベヘン酸アミド、モンタン酸アミドなどの飽和脂肪酸の第1級酸アミド、オレイン酸アミドなどの不飽和脂肪酸の第1級酸アミド、ステアリルステアリン酸アミド、ステアリルオレイン酸アミドなどの飽和及び/又は不飽和脂肪酸とモノアミンとの第2級酸アミドなどが例示できる。

[0056]

ビスアミドには C_{1-6} アルキレンジアミン(特に、 C_{1-2} アルキレンジアミン)と前記脂肪酸とのビスアミドなどが含まれ、その具体例としては、エチレンジアミンージパルミチン酸アミド、エチレンジアミンージステアリン酸アミド(エチレンビスステアリルアミド)、ヘキサメチレンジアミンージステアリン酸アミド、エチレンジアミンージベヘン酸アミド、エチレンジアミンージモンタン酸アミド、エチレンジアミンージオレイン酸アミド、エチレンジアミンージエルカ酸アミドなどが挙げられ、さらにエチレンジアミンー(ステアリン酸アミド)オレイン酸アミドなどが挙げられ、さらにエチレンジアミンー(ステアリン酸アミド)オレイン酸アミドなどのアルキレンジアミンのアミン部位に異なるアシル基が結合した構造を有するビスアミドなども使用できる。前記酸アミドにおいて、酸アミドを構成する脂肪酸は飽和脂肪酸であるのが好ましい。

[0057]

これらの長鎖脂肪酸又はその誘導体は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0058]

(b) ポリオキシアルキレングリコール

ポリオキシアルキレングリコールには、アルキレングリコール [例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコールなどの C_{2-6} アルキレングリコール (好ましくは C_{2-4} アルキレングリコール) など] の単独又は共重合体、それらの誘導体などが含まれる。

[0059]

ポリオキシアルキレングリコールの具体例としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどのポリ C_{2-6} オキシアルキレングリコール(好ましくはポリ C_{2-4} オキシアルキレングリコール)、ポリオキシエチレンーポリオキシプロピレン共重合体(ランダム又はブロック共重合体など)、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリセリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリセリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシブロピレンモノブチルエーテルなどの共重合体などが挙げられる。これらのうち、オキシエチレン単位を有する重合体、例えば、ポリエチレングリコール、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン共重合体及びそれらの誘導体などが好ましい。

[0060]

ポリオキシアルキレングリコールの数平均分子量は、 $3\times10^2\sim1\times10^6$ (例えば、 $5\times10^2\sim5\times10^5$)、好ましくは $1\times10^3\sim1\times10^5$ (例えば、 $1\times10^3\sim5\times10^4$)程度である。ポリオキシアルキレングリコールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0061]

(c) シリコーン系化合物

シリコーン系化合物には、(ポリ) オルガノシロキサンなどが含まれる。(ポリ) オルガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン (例えば、ジメチルシロキサンなど)、アルキルアリールシロキサン (例えば、フェニルメチルシロキサンなど)、ジアリールシロキサン (例えば、ジフェニルシロキサンなど) などのモノオルガノシロキサン、これらの単独重合体 (例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサンなど) 又は共重合体などが例示できる。なお、ポリオルガノシロキサンは、オリゴマーであってもよい。

[0062]

また、(ポリ) オルガノシロキサンには、分子末端や主鎖に、エポキシ基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、カルボキシル基、アミノ基又は置換アミノ基(ジアルキルアミノ基など)、エーテル基、ビニル基、(メタ)アクリロイル基などの置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン(例えば、変性シリコーン)なども含まれる。これらのシリコーン系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0063]

前記加工安定剤の割合は、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、例えば、0.0 01~10 重量部、好ましくは 0.01~5 重量部、さらに好ましくは 0.03~3 重量 部程度から選択でき、特に 0.03~2 重量部程度であってもよい。

[0064]

(耐熱安定剤)

前記耐熱安定剤には、(a)塩基性窒素化合物、(b)有機カルボン酸金属塩、(c)アルカリ 又はアルカリ土類金属化合物、(d)ハイドロタルサイト、(e)ゼオライト及び(f)ホスフィ ン化合物などが含まれる。

[0065]

(a) 塩基性窒素化合物

塩基性窒素化合物としては、アミノトリアジン化合物、グアニジン化合物、尿素化合物、アミノ酸化合物、アミノアルコール化合物、イミド化合物、アミド化合物及びヒドラジン化合物から選択された少なくとも一種が使用できる。

[0066]

アミノトリアジン化合物には、メラミン又はその誘導体 [メラミン、メラミン縮合体 (メラム、メレム、メロン) など]、グアナミン又はその誘導体、及びアミノトリアジン樹脂 [メラミンの共縮合樹脂 (メラミンーホルムアルデヒド樹脂、フェノールーメラミン樹脂、メラミンーフェノールーホルムアルデヒド樹脂、ベンゾグアナミンーメラミン樹脂、芳香族ポリアミンーメラミン樹脂など)、グアナミンの共縮合樹脂(ベンゾグアナミンーホルムアルデヒド樹脂、ベンゾグアナミンーフェノールーホルムアルデヒド樹脂など)など]が含まれる。

[0067]

前記アミノトリアジン化合物のうち、グアナミン誘導体には、脂肪族グアナミン化合物 [モノグアナミン類 (バレログアナミン、カプログアナミン、ヘプタノグアナミン、カプリログアナミン、ステアログアナミンなどの C1-24 アルキル置換グアナミンなど)、アルキレンビスグアナミン類(サクシノグアナミン、グルタログアナミン、アジポグアナミン、ピメログアナミン、スベログアナミン、アゼログアナミン、セバコグアナミンなどの C1-24 アルキレンービスグアナミンなど)]、脂環族グアナミン系化合物 [モノグアナミン類 (シクロヘキサンカルボグアナミン、ノルボルネンカルボグアナミン、シクロヘキセンカルボグアナミン、ノルボルナンカルボグアナミン、シクロヘキセンカルボグアナミン、ノルボルナンカルボグアナミン及びそれらの官能基置換体(アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アセトアミノ基、ニトリル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アルコキシ基、フェニル基、クミル基、ヒドロキシフェニル基などの官能基がシクロアルカン残基に1~3個置換した誘導体など)など)など]、芳香族グアナミン系化合物 [モノグアナミン類 (ベンゾグアナミン及びその官能基

置換体(アルキル基、アリール基、ヒドロキシル基、アミノ基、アセトアミノ基、ニトリ ル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アルコキシ基、フェ ニル基、クミル基、ヒドロキシフェニル基などの官能基がベンゾグアナミンのフェニル残 基に1~5個置換した誘導体など:例えば、o-、m-又はp-トルグアナミン、o-、 m-又p-キシログアナミン、o-、m-又はp-フェニルベンゾグアナミン、o-、m -又はp-ヒドロキシベンゾグアナミン、4-(4'-ヒドロキシフェニル)ベンゾグア ナミン、o-、m-又はp-ニトリルベンゾグアナミン、3,5-ジメチル-4-ヒドロ キシベンゾグアナミン、3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンゾグアナミンなど)、 α -又は β -ナフトグアナミン及びそれらの官能基置換誘導体、ポリグアナミン類(フタログアナミン、イソフタログアナミン、テレフタログアナミン、ナフタレンジグアナ ミン、ビフェニレンジグアナミンなど)、アラルキル又はアラルキレングアナミン類(フ ェニルアセトグアナミン、β-フェニルプロピオグアナミン、o-、m-又は p - キシリ レンビスグアナミンなど) など) など]、ヘテロ原子含有グアナミン系化合物 [アセター ル基含有グアナミン類(2, 4ージアミノー6ー(3, 3ージメトキシプロピルーsート リアジンなど)、ジオキサン環含有グアナミン類 ([2-(4', 6'-ジアミノーs-トリアジン-2' -イル) エチル] -1, 3-ジオキサン、[2-(4', 6'-ジアミ ノーsートリアジンー2'ーイル) エチル]ー4ーエチルー4ーヒドロキシメチルー1, 3 - ジオキサンなど)、テトラオキソスピロ環含有グアナミン類 (CTU-グアナミン、 СМТ U ーグアナミンなど)、イソシアヌル環含有グアナミン類(1, 3, 5 ートリス[2-(4,6,-ジアミノ-s-トリアジン-2,-イル) エチル] インシアヌレート、 1, 3, 5-トリス [3-(4', 6'-ジアミノ-s-トリアジン-2'-イル) プロ ピル] イソシアヌレートなど)、イミダゾール環含有グアナミン類(特開昭47-411 20号公報記載のグアナミン化合物など)、特開2000-154181号記載のグアナ ミン化合物など)などが挙げられる。また、上記のメラミン、メラミン誘導体、グアナミ ン系化合物のアルコキシメチル基がアミノ基に置換した化合物 [例えば、モノ乃至ヘキサ メトキシメチルメラミン、モノ乃至テトラメトキシメチルベンゾグアナミン、モノ乃至オ クタメトキシメチルCTUーグアナミンなど〕なども含まれる。

[0068]

グアニジン化合物には、例えば、非環状グアニジン(グリコシアミン、グアノリン、グアニジン、シアノグアニジンなど)、環状グアニジン(グリコシアミジン、クレアチニンなどのグリコシアミジン類;オキサリルグアニジン、2,4ージイミノパラバン酸などのオキサリルグアニジン又はその構造と類似の環状グアニジンなど);イミノ基置換ウラゾール化合物(イミノウラゾール、グアナジンなど);イソシアヌール酸イミド類(イソアンメリド、イソアンメリンなど);マロニルグアニジン、タルトロニルグアニジン;メソキサリルグアニジンなどが挙げられる。

[0069]

 $- ヒダントイン;5-メチルー5-フェニルヒダントインなどの5-直鎖又は分岐 <math>C_{1-6}$ アルキルー5- C_{6-10} アリールヒダントイン;5,5ージフェニルヒダントインなどの5,5ージ C_{6-10} アリールヒダントイン;5,5ージベンジルヒダントインなどの5,5ービス(C_{6-10} アリール C_{1-4} アルキル)ヒダントイン;ペンタメチレンビスヒダントインなどの C_{1-10} アルキレンービスヒダントイン;アラントイン又はその金属塩(アラントインジヒドロキシアルミニウム塩などの A_1 塩など)など);環状ジウレイド、例えば、尿酸、アルキル置換尿酸、アセチレン尿素(グリコールウリル)又はその誘導体(モノ乃至テトラ(C_{1-4} アルコキシ C_{1-4} アルキル)グリコールウリルなど)、クロチリデンジウレア、 α ーオキシ酸のジウレイド(1, 1, - メチレンビス(5, 5 - ジメチルヒダントイン)など)、p - ウラジンなどのジウレア、ジカルボン酸のジウレイド(1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1

[0070]

アミノ酸類としては、 α -アミノ酸 [モノアミノモノカルボン酸類(グリシン、アラニン、バリン、ノルバリン、ロイシン、ノルロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、チロシン、ジョードチロシン、スリナミン、トレオニン、セリン、プロリン、ヒドロキシブロリン、トリプトファン、メチオニン、システイン、シトルリン、 α -アミノ酪酸、ヘキサヒドロピコリン酸、テアニン、 α -アミノボロジピコリン酸、ヘキサヒドロキノリン酸など)、ジアミノモノカルボン酸類(アスパラギン酸、グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン、ベーアミノがロジピコリン酸、ヘキサヒドロキノリン酸など)、ジアミノモノカルボン酸類(リジン、ヒドロキシリジン、アルギニン、ヒスチジンなど)など]、 α -アミノ酸(α -アミノー α -吉草酸など)、 α -アミノ酸(α -アミノーの何れであってもよく、さらに、カルボルキシル基が金属塩化(アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩など)、アミド化、ヒドラジド化、エステル化(メチルエステル、エチルエステルなど)されたアミノ酸誘導体も含む。

[0071]

アミノアルコール化合物には、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、2-アミノー1-プタノール、2-アミノー2-メチルー1-プロパノール、2-アミノー2-メチルー1, 3-プロパンジオール、2-アミノー2-エチルー1, 3-プロパンジオール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンなどのアミノ C_{1-10} 脂肪族モノ又はポリオールが挙げられる。

[0072]

イミド化合物としては、フタル酸イミド、トリメリット酸イミド、ピロメリット酸イミドなどの芳香族多価カルボン酸イミドなどが使用できる。

[0073]

アミド化合物には、脂肪族カルボン酸アミド類(マロンアミド、アジピン酸アミド、セバシン酸アミド、ドデカン二酸アミドなど)、環状カルボン酸アミド類(ϵ ーカプロラクタムなど)、芳香族カルボン酸アミド(安息香酸アミド、0 ー、m ー 又はp ー アミノベンズアミド、イソフタル酸ジアミド、テレフタル酸アミドなど)、ポリアミド系樹脂 [例えば、ナイロン3 (ポリ β ー アラニン)、ナイロン46、ナイロン6、ナイロン66、ナイロン11、ナイロン12、ナイロンMXD6、ナイロン9 Tなど]、ポリエステルアミド、ポリアミドイミド、ポリウレタン、架橋体であってもよいポリ(メタ)アクリル酸ド単独又は共重合体 [米国特許第5011890号公報に記載の重合体など]、ポリ(ビニルラクタム)単独又は共重合体 [ポリ(N ービニルピロリドン)の単独又は共重合体をど)、ポリ(N ービニルピロリドン)の単独又は共重合体をとり、ポリ(N ービニルカルボン酸アミド)、N ービニルカルボン酸アミドと他のビニルモノマーとの共重合体(例えば、特開2001-247745号公報、特開2001-131386号公報、特開平8-311302号公報、特開昭59-86614号公報、米国特許第5407996号公報

、米国特許第5338815号公報に記載の単独又は共重合体など)が挙げられる。

[0074]

ヒドラジン化合物には、前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとは異なるカルボン酸ヒドラジド、例えば、脂肪酸ヒドラジド(ラウリン酸ヒドラジド、ステアリン酸ヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、ドデカン二酸ジヒドラジドなど)、単環式芳香族カルボン酸ヒドラジド(安息香酸ヒドラジド、フタル酸ジヒドラジド、イソフタル酸ジヒドラジド、テレフタル酸ジヒドラジド、p-ヒドロキシ安息香酸ヒドラジド、サリチル酸ヒドラジドなど)などが含まれる。

[0075]

(b)有機カルボン酸金属塩

有機カルボン酸金属塩としては、有機カルボン酸と金属(Li, Na, Kなどのアルカリ金属;Mg, Caなどのアルカリ土類金属;Znなどの遷移金属など)との塩が挙げられる。

[0076]

前記有機カルボン酸は、低分子又は高分子のいずれであってもよく、前記長鎖脂肪酸の項で例示した長鎖飽和又は不飽和脂肪族カルボン酸などの他、炭素数 10 未満の低級の飽和又は不飽和脂肪族カルボン酸、不飽和脂肪族カルボン酸の重合体なども使用できる。また、これらの脂肪族カルボン酸はヒドロキシル基を有していてもよい。前記低級の飽和脂肪族カルボン酸としては、飽和 C_{1-9} モノカルボン酸(酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、カプロン酸、カプリル酸など)、飽和 C_{2-9} ジカルボン酸(シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸など)、及びこれらのオキシ酸(グリコール酸、乳酸、グリセリン酸、ヒドロキシ酪酸、クエン酸など)などが例示できる。

[0077]

低級の不飽和脂肪族カルボン酸としては、不飽和 C_{3-9} モノカルボン酸 [(メタ)アクリル酸、クロトン酸、イソクロトン酸など]、不飽和 C_{4-9} ジカルボン酸(マレイン酸、フマル酸など)、及びこれらのオキシ酸(プロピオール酸など)などが例示できる。

[0078]

また、不飽和脂肪族カルボン酸の重合体としては、重合性不飽和カルボン酸 $[\alpha, \beta-x$ エチレン性不飽和カルボン酸、例えば、(メタ)アクリル酸などの重合性不飽和モノカルボン酸、重合性不飽和多価カルボン酸(イタコン酸、マレイン酸、フマル酸など)、前記 多価カルボン酸の酸無水物又はモノエステル(マレイン酸モノエチルなどのモノ C_{1-10} アルキルエステルなど)など $[\alpha, \beta-x]$ とオレフィン(エチレン、プロピレンなどの $[\alpha, \beta-x]$ とオレフィン(エチレン、プロピレンなどの $[\alpha, \beta-x]$ とオレフィン(エチレン、プロピレンなどの $[\alpha, \beta-x]$ とオレフィン(エチレン、プロピレンなどの $[\alpha, \beta-x]$ とかり、

[0079]

これらの有機カルボン酸金属塩は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0080]

好ましい有機カルボン酸金属塩は、アルカリ金属有機カルボン酸塩(クエン酸リチウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム、ステアリン酸リチウム、12ーヒドロキシステアリン酸リチウムなど)、アルカリ土類金属有機カルボン酸塩(酢酸マグネシウム、酢酸カルシウム、クエン酸マグネシウム、クエン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、12ーヒドロキシステアリン酸マグネシウム、12ーヒドロキシステアリン酸カルシウムなど)、アイオノマー樹脂(前記重合性不飽和多価カルボン酸とオレフィンとの共重合体に含有されるカルボキシル基の少なくとも一部が前記金属のイオンにより中和されている樹脂)などである。前記アイオノマー樹脂は、例えば、ACLYN(アライド・シグナル社製)、ハイミラン(三井デュポンポリケミカル社製)、サーリン(デュポン社製)などとして市販されている。

[0081]

前記金属塩のうち、安定化効果の点で、クエン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、12-ヒドロキシステアリン酸マグネシウム、12-ヒド

ロキシステアリン酸カルシウムなどのアルカリ土類金属塩(特に、クエン酸カルシウム) が好ましい。

[0082]

(c)アルカリ又はアルカリ土類金属化合物

アルカリ又はアルカリ土類金属化合物には、CaO、MgOなどの金属酸化物、LiOH、 $Ca(OH)_2$ 、 $Mg(OH)_2$ などの金属水酸化物、金属無機酸塩(Li_2CO_3 、 Na_2CO_3 、 K_2CO_3 、 $CaCO_3$ 、 $MgCO_3$ などの金属炭酸塩、ホウ酸塩やリン酸塩などの無機酸塩など)などの無機化合物が含まれ、特に、金属酸化物及び金属水酸化物が好ましい。また、前記化合物のうち、アルカリ土類金属化合物が好ましい。

[0083]

これらのアルカリ又はアルカリ土類金属化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0084]

(d) ハイドロタルサイト

ハイドロタルサイトとしては、特開昭60-1241号公報及び特開平9-59475 号公報などに記載されているハイドロタルサイト類、例えば、下記式で表されるハイドロ タルサイト化合物などが使用できる。

[0085]

 $[M^{2+}_{1-x}M^{3+}_{x} (OH)_{2}]^{x+} [A^{n-}_{x/n} \cdot mH_{2}O]^{x-}$

(式中、 M^{2+} は $M g^{2+}$ 、 $M n^{2+}$ 、 $F e^{2+}$ 、 $C o^{2+}$ などの2価金属イオンを示し、 M^{3+} は $A 1^{3+}$ 、 $F e^{3+}$ 、 $C r^{3+}$ などの3価金属イオンを示す。 A^{n-} は $C O_3^{2-}$ 、 $O H^{-}$ 、 $H P O_4^{2-}$ 、 $S O_4^{2-}$ などの n 価 (特に 1 価又は 2 価) のアニオンを示す。 x は、0 < x < 0. 5 で あり、mは、 $0 \le m < 1$ である。)

これらのハイドロタルサイトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0086]

なお、ハイドロタルサイトは、「DHT-4A」、「DHT-4A-2」、「アルカマイザー」などとして協和化学工業(株)から入手可能である。

[0087]

(e)ゼオライト

ゼオライトとしては、特に制限されないが、H型以外のゼオライト、例えば、特開平7-62142号公報に記載されているゼオライト [最小単位セルがアルカリ及び/又はアルカリ土類金属の結晶性アルミノケイ酸塩であるゼオライト (A型、X型、Y型、L型、及びZSM型ゼオライト、モルデン沸石型ゼオライト;チャバザイト、モルデン沸石、ホージャサイトなどの天然ゼオライトなど)など]などが使用できる。

[0088]

これらのゼオライトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0089]

なお、A型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(A-3、A-4、A-5)」、「ゼオスターシリーズ(KA-100P、NA-100P、CA-100P)」などとして、また、X型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(F-9)」、「ゼオスターシリーズ(NX-100P)」、Y型ゼオライトは、「HSZシリーズ(320NAA)」などとして東ソー(株)、日本化学工業(株)から入手可能である。

[0090]

(f)ホスフィン化合物

ホスフィン化合物には、アルキルホスフィン(例えば、トリエチルホスフィン、トリプロピルホスフィン、トリプチルホスフィンなどのトリ C_{1-10} アルキルホスフィンなど)、シクロアルキルホスフィン(例えば、トリシクロへキシルホスフィンなどのトリ C_{5-12} シクロアルキルホスフィンなど)、アリールホスフィン(例えば、トリフェニルホスフィン、p-トリルジフェニルホスフィン、ジーp-トリルフェニルホスフィン、トリ(2、4-ジメチルフェニル)ホスフィン、トリ(2、4

,6-トリメチルフェニル)ホスフィン、トリ(0-、m-又はp-トリル)ホスフィンなどのアミノ基や C_{1-4} アルキル基などの置換基を有していてもよいトリ C_{6-12} アリールホスフィンなど)、アラルキルホスフィン(例えば、トリ(0-、m-又はp-アニシルホスフィンなどのトリ(C_{6-12} アリール C_{1-4} アルキル)ホスフィンなど)、アリールアルケニルホスフィン(例えば、ジフェニルビニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィンなどのモノ又はジ C_{6-12} アリールージ又はモノ C_{2-10} アルケニルホスフィンなど)、アリールアラルキルホスフィン(例えば、p-アニシルジフェニルホスフィン、ジ(p-アニシル)フェニルホスフィンなどのモノ又はジ C_{6-12} アリールージ又はモノ(C_{6-12} アリールーシスはモノ(C_{6-12} アリール C_{1-4} アルキル)ホスフィン;メチルフェニルーp-アニシルホスフィンなどの C_{1-1} 0アルキル基などの置換基を有していてもよい C_{6-12} アリールー(C_{6-12} アリール C_{1-4} アルキル)ホスフィンなど)、ビスホスフィン類 [例えば、1, 4-ビス(ジフェニルホスフィノ)ブタンなどのビス(ジ C_{6-12} アリールホスフィノ) C_{1-10} アルカン] などのホスフィン化合物などが例示できる。これらのホスフィン化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0091]

これらの耐熱安定剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。特に、塩基性窒素含有化合物と、有機カルボン酸金属塩、アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、ハイドロタルサイト、ゼオライト、及びホスフィン化合物から選択された少なくとも一種とを組み合わせて用いると、より少量で耐熱安定性を付与することもできる。なお、本発明の樹脂組成物は、実質的にリン系難燃剤を含有しなくても耐熱安定性を改善することもできる

[0092]

樹脂組成物が耐熱安定剤を含む場合、前記耐熱安定剤の割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、例えば、0.001~10重量部、好ましくは0.001~5重量部 (特に0.01~2重量部)程度の範囲から選択できる。なお、耐熱安定剤のうち、ヒドラジン化合物 (脂肪酸ヒドラジド及び単環式芳香族カルボン酸ヒドラジド)は、多すぎるとポリアセタール樹脂組成物から染み出したり、樹脂組成物の成形安定性を損なう虞があるため、少量用いるのが好ましい。前記ヒドラジン化合物の割合は、通常、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、1重量部以下(例えば、0~1重量部程度)、好ましくは0.001~1重量部、さらに好ましくは0.005~0.08重量部程度であってもよい。

[0093]

(耐候(光)安定剤)

耐候 (光) 安定剤としては、(a) ベンゾトリアゾール系化合物、(b) ベンゾフェノン系化合物、(c) 芳香族ベンゾエート系化合物、(d) シアノアクリレート系化合物及び(e) シュウ酸アニリド系化合物、(f) ヒドロキシフェニルー1,3,5ートリアジン系化合物などが挙げられる。

[0094]

(a) ベンゾトリアゾール系化合物

ベンゾトリアゾール系化合物としては、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ(t-プチル) フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ(t-アミル) フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ(t-アミル) フェニル) ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及び C_{1-6} アルキル基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾール類;2-[2'-ヒドロキシ-3',5'-ビス(a,a-ジメチルベンジル) フェニル] ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアラルキル(又はアリール) 基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾール類;2-(2'-ヒドロキシ-4'-オクトキシフェニル) ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアルコキシ(2'-ヒ ドロキシー4'ーオクトキシフェニル)ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアルコキシ(2'-L ドロキシー4'ーオクトキシフェニル)ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアルコキシ(2'-L ドロキシー4'ーオクトキシフェニル)ベンゾトリアゾール数を有するベンゾトリアゾール類などが挙げられる。

[0095]

これらのベンゾトリアゾール系化合物のうち、特に、ヒドロキシル基及び C_{3-6} アルキル基置換 C_{6-10} アリール(特にフェニル)基を有するベンゾトリアゾール類、並びにヒドロキシル基及び C_{6-10} アリールー C_{1-6} アルキル(特にフェニルー C_{1-4} アルキル)基置換アリール基を有するベンゾトリアゾール類などが好ましい。

[0096]

(b)ベンゾフェノン系化合物

ベンゾフェノン系化合物としては、複数のヒドロキシル基を有するベンゾフェノン類(2, 4-ジヒドロキシベンゾフェノンなどのジ乃至テトラヒドロキシベンゾフェノン; 2-ヒドロキシー4-オキシベンジルベンゾフェノンなどのヒドロキシル基、及びヒドロキシル置換アリール又はアラルキル基を有するベンゾフェノン類など);ヒドロキシル基及びアルコキシ(C_{1-16} アルコキシ)基を有するベンゾフェノン類(2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-オクトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-オクトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシー5-スルホベンゾフェノンなど)などが挙げられる。

[0097]

これらのベンゾフェノン系化合物のうち、ヒドロキシル基と共にヒドロキシル基置換C 6-10 アリール (又は C6-10 アリールー C1-4 アルキル) 基を有するベンゾフェノン類、特に、ヒドロキシル基と共にヒドロキシル基置換フェニルー C1-4 アルキル基を有するベンゾフェノン類などが好ましい。

[0098]

(c)芳香族ベンゾエート系化合物

芳香族ベンゾエート系化合物としては、p-t-ブチルフェニルサリシレート、p-オクチルフェニルサリシレートなどのアルキルアリールサリシレート類(特にアルキルフェニルサリシレートなど)が挙げられる。

[0099]

(d)シアノアクリレート系化合物

シアノアクリレート系化合物としては、2-エチルヘキシル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレート、エチル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレートなどのシアノ基含有ジアリールアクリレート類(特にシアノ基含有ジフェニルアクリレートなど)などが挙げられる。

[0100]

(e)シュウ酸アニリド系化合物

シュウ酸アニリド系化合物としては、 $N-(2-x+\nu)$ フェニル) $-N'-(2-x+\nu)$ キシー5-t-v デースター カー カー カー カー カー カー (2-x+ルフェニル) シュウ酸ジアミド、 $N-(2-x+\nu)$ アリール基 (フェニル基など) などを有するシュウ酸ジアミド類が挙げられる。

[0101]

(f)ヒドロキシアリールー1, 3, 5ートリアジン系化合物

ヒドロキシアリールー1, 3, 5ートリアジン系化合物としては、2, 4ージC6-10アリールー6ー(モノ又はジヒドロキシC6-10アリール)ー1, 3, 5ートリアジン[アリール基に C_{1-10} アルキル基、 C_{1-18} アルコキシ基、 C_{1-10} アルコキシ基、 C_{1-10} アルコキシ基、 C_{1-10} アリールオキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基などの置換基を有していてもよい2, 4ージ C_{6-10} アリールー6ー(モノ又はジヒドロキシ C_{6-10} アリール)ー1, 3, 5ートリアジン、例えば、2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシフェニル)ー1, 3, 5ートリアジン、2, 4ージフェニルー6ー(2, 4ージヒドロキシフェニル)ー1, 3, 5ートリアジンなどのヒドロキシアリールトリアジン;2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ーメトキシフェニル)ー1, 3, 5ートリアジン、2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ーストキシフェニル)ー1, 3, 5ートリアジン

、2, 4-ジフェニルー<math>6-(2-ヒドロキシー4-プロポキシフェニル)-1, 3, 5ートリアジン、2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ープトキシフェニル)ー 1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシー4-ヘキシルオ キシフェニル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシ - 4 - オクチルオキシフェニル)-1,3,5-トリアジン、2,4-ジフェニルー6ー (2-ヒドロキシー4ードデシルオキシフェニル) -1, 3, 5-トリアジン、これらの 2, 4-ジフェニルー6ー(2-ヒドロキシーアルコキシフェニル)ー1,3,5ートリ アジンに対応する2, 4-ジ (p-トリル又は2', 4'-ジメチルフェニル) 6-(2 -ヒドロキシー C_{1-16} アルコキシフェニル)-1, 3, 5 - トリアジンなどのヒドロキシ アルコキシアリールトリアジン; 2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ーベン ジルオキシフェニル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジ(p-トリル又は2', 4 , -ジメチルフェニル) -6 - (2 -ヒドロキシ-4 -ベンジルオキシフェニル) - 1 ,3, 5-トリアジンなどのヒドロキシアラルキルオキシアリールトリアジン; 2, 4-ジ フェニルー6ー (2ーヒドロキシー4ー (2ープトキシエトキシ) フェニル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジ-p-トリルー6-(2-ヒドロキシー4-(2-ヘキシル オキシエトキシ)フェニル)-1,3,5-トリアジンなどのヒドロキシアルコキシアル コキシアリールトリアジンなどが挙げられる。

[0102]

これらの耐候 (光) 安定剤は、単独で用いてもよく、また、同種又は異種の耐候 (光) 安定剤を二種以上組み合わせて用いてもよい。

[0103]

耐候 (光) 安定剤の割合は、例えば、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、 $0\sim5$ 重量部 (例えば、 $0.01\sim5$ 重量部)、好ましくは $0.1\sim4$ 重量部、さらに好ましくは $0.1\sim2$ 重量部程度である。

[0104]

なお、耐候(光)安定剤と、前記ヒンダードアミン系化合物(酸化防止剤)とを組み合わせて用いるのが好ましく、特に、(a)ベンゾトリアゾール系化合物とヒンダードアミン系化合物とを併用するのが好ましい。耐候(光)安定剤(特に、ベンゾトリアゾール系化合物)に対するヒンダードアミン系化合物の割合(重量比)は、例えば、ヒンダードアミン系化合物/耐候(光)安定剤=0/100~80/20、好ましくは10/90~70/30、さらに好ましくは20/80~60/40程度であってもよい。

[0105]

(着色剤)

着色剤としては、各種染料又は顔料が使用できる。染料はソルベント染料が好ましく、アゾ系染料、アントラキノン系染料、フタロシアニン系染料、又はナフトキノン系染料などが挙げられる。顔料については、無機顔料及び有機顔料のいずれも使用できる。

[0106]

無機顔料としては、チタン系顔料、亜鉛系顔料、カーボンブラック(ファーネスプラック、チャンネルブラック、アセチレンブラック、ケッチェンブラックなど)、鉄系顔料、モリブデン系顔料、カドミウム系顔料、鉛系顔料、コバルト系顔料、及びアルミニウム系顔料などが例示できる。

[0107]

有機顔料としては、アゾ系顔料、アンスラキノン系顔料、フタロシアニン系顔料、キナクリドン系顔料、ペリレン系顔料、ペリノン系顔料、イソインドリン系顔料、ジオキサジン系顔料、又はスレン系顔料などが例示できる。

[0108]

上記のような着色剤は、単独で用いてもよく、また複数の着色剤を組み合わせて用いてもよい。光遮蔽効果の高い着色剤(カーボンプラック、チタン白(酸化チタン)、フタロシアニン系顔料、ペリレン系顔料(特に、カーボンプラック、ペリレン系黒色顔料)など)を用いると、耐候(光)性を向上できる。

[0109]

着色剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、 $0\sim5$ 重量部 (例えば、 $0.01\sim5$ 重量部)、好ましくは $0.1\sim4$ 重量部、さらに好ましくは $0.1\sim2$ 重量部程度である。

[0110]

本発明のポリアセタール樹脂組成物には、必要に応じて、慣用の添加剤、例えば、酸化防止剤(リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン系酸化防止剤など)、特定カルボン酸(特開2000-239484号公報に記載のカルボン酸など)、耐衝撃性改良剤 [アクリル系コアシェルポリマー、ポリウレタン系樹脂、ポリエステル系樹脂など]、摺動性改良剤 [オレフィン系ポリマー、シリコーン系樹脂、フッ素系樹脂など]、離型剤、核剤、帯電防止剤、難燃剤、発泡剤、界面活性剤、抗菌剤、抗カビ剤、芳香剤、香料、各種ポリマー [アクリル系樹脂(ポリメチルメタクリレートなどのC1-10アルキル(メタ)アクリレートの単独又は共重合体)、ポリカーボネート系樹脂、ポリオレフィン系エラストマー又は樹脂、ポリビニルアルコール系樹脂、脂肪族ポリエステル系樹脂(ポリLー乳酸、ポリD-乳酸、ポリD/L-乳酸、ポリグリコール酸、グリコール酸と乳酸(D-、L-又はD/L-乳酸)との共重合体など)など]、充填剤などを1種で又は2種以上組み合わせて添加してもよい。

[0111]

また、必要に応じて、本発明の成形品の性能を向上させるために、慣用の繊維状、板状、粉粒状などの充填剤を単独で又は二種以上組み合わせて配合してもよい。繊維状充填剤としては、無機繊維(ガラス繊維、炭素繊維、ボロン繊維、チタン酸カリウム繊維(ウイスカー)など)、有機繊維(アミド繊維など)などが例示できる。板状充填剤としては、ガラスフレーク、マイカ、グラファイト、各種金属箔などが例示できる。粉粒状充填剤としては、金属酸化物(酸化亜鉛、アルミナなど)、硫酸塩(硫酸カルシウム、硫酸マグネシウムなど)、炭酸塩(炭酸カルシウムなど)、ガラス類(ミルドファイバー、ガラスビーズ、ガラスバルーンなど)、ケイ酸塩(タルク、カオリン、シリカ、ケイソウ土、クレー、ウォラスナイトなど)、硫化物(二硫化モリブデン、二硫化タングステンなど)、炭化物(フッ化黒鉛、炭化ケイ素など)、窒化ホウ素などが例示できる。

[0112]

(ポリアセタール樹脂組成物の製造方法)

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、粉粒状混合物や溶融混合物であってもよく、ポ リアセタール樹脂と、多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドと、必要により他の添加剤〔安 定剤(酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、耐候(光)安定剤)、耐衝撃改良剤、摺動 性改良剤、着色剤及び/又は充填剤]とを慣用の方法で混合することにより調製できる。 例えば、(1)全成分を主フィード口からフィードして、押出機(一軸又は二軸押出機な ど)により混練して押出してペレットを調製した後、成形する方法、(2)前記多環式芳 香族カルボン酸ヒドラジドを含まない成分(ポリアセタール樹脂、前記他の添加剤など) を主フィード口から、そして少なくとも前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを含む成 分(他成分として、ポリアセタール樹脂、前記他の添加剤など)をサイドフィード口から フィードして、押出機により混練押出してペレットを調製した後、成形する方法、(3) 前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドの一部を含む成分(他成分として、ポリアセター ル樹脂、他の添加剤など)を主フィード口から、そして残りの前記多環式芳香族カルボン 酸ヒドラジド及び必要により耐熱安定剤の脂肪酸ヒドラジド及び/又は単環式芳香族カル ボン酸ヒドラジドを含む成分(他成分として、ポリアセタール樹脂、他の添加剤など)を サイドフィード口からフィードして、押出機により混練押出してペレットを調製した後、 成形する方法(4)一旦組成の異なるペレット(マスターバッチ)を調製し、そのペレッ トを所定量混合(希釈)して成形に供し、所定の組成の成形品を得る方法、(5)ポリア セタール樹脂のペレットに前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドを散布、コーティング (表面コートなど) などにより共存又は付着させた後、成形し、所定の組成の成形品を得 る方法などが採用できる。

[0113]

これらの方法のうち、上記(1)、(2)及び(3)の方法が好ましく、特に、一カ所以上の脱揮ベントロを有する一軸又は二軸押出機で、溶融混合するのが好ましい。また、カルボン酸ヒドラジドのサイドフィードは、脱揮ベントロの前及び後の何れのフィードロからも可能である。さらに、押出調製過程において、水及び/又はアルコール類(メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、n-プロピルアルコールなど)などの加工助剤をプリブレンド又は脱揮ベントロより前のフィードロより注入し、脱揮ベントロより 放及び/又はアルコール類を含む揮発成分を脱揮除去することにより成形品から発生するホルムアルデヒド量をさらに低減することもできる。前記加工助剤としての水及び/又はアルコール類の割合は、特に制限されず、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、通常、0~20重量部の範囲から選択でき、好ましくは0.01~10重量部、さらに好ましくは0.1~5重量部程度であってもよい。

[0114]

なお、成形品に用いられる組成物の調製において、基体であるポリアセタール樹脂の粉粒体 (例えば、ポリアセタール樹脂の一部又は全部を粉砕した粉粒体)と他の成分(前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド、他の添加剤(安定剤、耐衝撃改良剤、摺動性改良剤、着色剤及び/又は充填剤など)など)とを混合して溶融混練すると、添加物の分散を向上させるのに有利である。

[0115]

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、特に成形加工(特に溶融成形加工)工程において、ポリアセタール樹脂の酸化又は熱分解などによるホルムアルデヒドの生成を顕著に抑制でき、作業環境を改善できる。また、金型への分解物や添加物などの付着(モールドデポジット)、成形品からの分解物や添加物の浸出を顕著に抑制でき、成形加工時の諸問題を改善できる。

[0116]

(成形体)

本発明には、前記樹脂組成物で形成された成形体も含まれる。成形体は、ポリアセタール樹脂と多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとを組み合わせて含んでおり、押出及び/又は成形加工安定性に優れるとともに、ホルムアルデヒド発生量が極めて少ない。すなわち、酸化防止剤などの安定剤を含む従来のポリアセタール樹脂で構成された成形品は、比較的多量のホルムアルデヒドを生成し、腐食や変色などの他、生活環境や作業環境を汚染する。例えば、一般に市販されているポリアセタール樹脂成形品からのホルムアルデヒド発生量は、乾式(恒温乾燥雰囲気下)において、表面積 $1 \, \mathrm{cm}^2$ 当たり $2 \sim 5 \, \mu$ g程度及び/又は湿式(恒温湿潤雰囲気下)において、表面積 $1 \, \mathrm{cm}^2$ 当たり $3 \sim 6 \, \mu$ g程度である

[0117]

これに対して、本発明のポリアセタール樹脂成形体は、より少量の特定カルボン酸ヒドラジドで成形体からのホルムアルデヒド発生量を効果的に低減できる。さらに、前記特定カルボン酸ヒドラジドと、前記耐熱安定剤(ホルムアルデヒド抑制剤)とを併用すると、ホルムアルデヒド発生量を大幅に抑制することもできる。具体的には、乾式において、ホルムアルデヒド発生量が成形品の表面積 1 cm^2 当たり $1.5 \mu \text{ gU}$ 下、好ましくは $0 \sim 1.0 \mu \text{ g}$ 、さらに好ましくは $0 \sim 0.6 \mu \text{ g}$ 程度であり、通常、 $0.001 \sim 1.0 \mu \text{ g}$ 、さらには $0 \sim 0.1 \mu \text{ g}$ 程度も達成可能である。また、湿式において、ホルムアルデヒド発生量が成形品の表面積 1 cm^2 当たり $2.5 \mu \text{ g}$ 以下($0 \sim 2 \mu \text{ g}$ 程度もくは $0 \sim 1.2 \mu \text{ g}$ 、 さらには $0 \sim 0.2 \mu \text{ g}$ 程度も達成可能であり、通常、 $0.001 \sim 1.2 \mu \text{ g}$ 程度であってもよい。

[0118]

本発明の成形体は、乾式及び湿式のいずれか一方において、前記ホルムアルデヒド発生量を有していればよいが、特に、乾式及び湿式の双方において、前記ホルムアルデヒド発生生量を有している場合が多い。本発明の成形体は、より過酷な環境に対応できる材料とし

て使用することもできる。

[0119]

なお、乾式でのホルムアルデヒド発生量は、次のようにして測定できる。

[0120]

ポリアセタール樹脂成形品を、必要により切断して表面積を測定した後、その成形品の適当量(例えば、表面積 $10\sim50$ c m²となる程度)を密閉容器(容量20 m 1)に入れ、温度80 \mathbb{C} で 24 時間放置する。その後、この密閉容器中に水を5 m 1 注入し、この水溶液のホルマリン量を \mathbf{J} \mathbf{I} \mathbf{S} \mathbf{K} $\mathbf{0}$ $\mathbf{1}$ $\mathbf{0}$ $\mathbf{2}$, $\mathbf{2}$ $\mathbf{9}$ (ホルムアルデヒドの項)に従って定量し、成形品の表面積当たりのホルムアルデヒド発生量(μ \mathbf{g} $\mathbf{/}$ \mathbf{c} \mathbf{m}^2)を求める。

[0121]

また、湿式でのホルムアルデヒド発生量は、次のようにして測定できる。

[0122]

ポリアセタール樹脂成形品を、必要により切断して表面積を測定した後、その成形品の適当量(例えば、表面積 $10\sim100\,\mathrm{cm}^2$ となる程度)を、蒸留水 $50\,\mathrm{ml}$ を含む密閉容器(容量 $1\,\mathrm{L}$)の蓋に吊下げて密閉し、恒温槽内に温度 $60\,\mathrm{C}$ で3時間放置する。その後、室温で1時間放置し、密閉容器中の水溶液のホルマリン量を $J\,\mathrm{IS}\,\mathrm{K}\,0\,1\,0\,2$, $2\,\mathrm{G}\,\mathrm{L}$ 0 (ホルムアルデヒドの項)に従って定量し、成形品の表面積当たりのホルムアルデヒド発生量($\mu\,\mathrm{g}/\mathrm{c}\,\mathrm{m}^2$)を求める。

[0123]

本発明において、前記ホルムアルデヒド発生量の数値規定は、ポリアセタール樹脂と前記特定のカルボン酸ヒドラジドとを含む限り、慣用の添加剤(通常の安定剤、離型剤など)を含有するポリアセタール樹脂組成物の成形品についてだけでなく、無機充填剤、他のポリマーなどを含有する組成物の成形品においても、その成形品の表面の大部分(例えば、50~100%)がポリアセタール樹脂で構成された成形品(例えば、多色成形品や被覆成形品など)についても適用可能である。

【産業上の利用可能性】

[0124]

本発明の樹脂組成物は、慣用の成形方法(例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形、プロー成形、真空成形、発泡成形、回転成形、ガスインジェクションモールディングなどの方法)で、種々の成形品を成形するのに有用である。

[0125]

また、本発明の成形体(成形品)は、ホルムアルデヒドが弊害となるいずれの用途(例えば、自転車部品としてのノブ、レバーなど)にも使用可能であるが、自動車部品や電気・電子部品(能動部品や受動部品など)、建材・配管部品、日用品(生活)・化粧品用部品、及び医用(医療・治療)部品として好適に使用される。

[0126]

より具体的には、自動車部品としては、インナーハンドル、フェーエルトランクオープナー、シートベルトバックル、アシストラップ、各種スイッチ、ノブ、レバー、クリップなどの内装部品、メーターやコネクターなどの電気系統部品、オーディオ機器やカーナビゲーション機器などの車載電気・電子部品、ウインドウレギュレーターのキャリアープレートに代表される金属と接触する部品、ドアロックアクチェーター部品、ミラー部品、ワイパーモーターシステム部品、燃料系統の部品などの機構部品が例示できる。

[0127]

電気・電子部品(機構部品)としては、ポリアセタール樹脂成形品で構成され、かつ金属接点が多数存在する機器の部品又は部材 [例えば、カセットテープレコーダなどのオーディオ機器、VTR(ビデオテープレコーダー)、8mmビデオ、ビデオカメラなどのビデオ機器、又はコピー機、ファクシミリ、ワードプロセサー、コンピューターなどのOA(オフィスオートメーション)機器、更にはモーター、発条などの駆動力で作動する玩具、電話機、コンピュータなどに付属するキーボードなど]などが例示できる。具体的には、シャーシ(基盤)、ギヤー、レバー、カム、プーリー、軸受けなどが挙げられる。さら

に、少なくとも一部がポリアセタール樹脂成形品で構成された光及び磁気メディア部品(例えば、金属薄膜型磁気テープカセット、磁気ディスクカートリッジ、光磁気ディスクカートリッジなど)、更に詳しくは、音楽用メタルテープカセット、デジタルオーディオテープカセット、8mmビデオテープカセット、フロッピー(登録商標)ディスクカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。光及び磁気メディア部品の具体例としては、テープカセット部品(テープカセットの本体、リール、ハブ、ガイド、ローラー、ストッパー、リッドなど)、ディスクカートリッジ部品(ディスクカートリッジの本体(ケース)、シャッター、クランピングプレートなど)などが挙げられる。

[0128]

さらに、本発明のポリアセタール樹脂成形品は、照明器具、建具、配管、コック、蛇口、トイレ周辺機器部品などの建材・配管部品、ファスナー類(スライドファスナー、スナップファスナー、面ファスナー、レールファスナーなど)、文具、リップクリーム・口紅容器、洗浄器、浄水器、スプレーノズル、スプレー容器、エアゾール容器、一般的な容器、注射針のホルダーなどの広範な生活関係部品・化粧関係部品・医用関係部品に好適に使用される。

【実施例】

[0129]

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に よって限定されるものではない。

[0130]

なお、実施例及び比較例において、成形性(金型付着物の量)、乾式及び湿式での成形 品からのホルムアルデヒドの発生量、並びに染み出し性について、以下のようにして評価 した。

[0131]

[成形性(金型付着物の量)]

ポリアセタール樹脂組成物で形成されたペレットから特定形状の成形品(径20mm×1mm)を、30t射出成形機を用いて連続成形(100ショット)し、金型付着物の程度を5段階に評価した。なお、数値が小さい程、金型付着物が少ない、すなわち、モールドデポジットが少ないことを意味する。

[0132]

[乾式での成形品からのホルムアルデヒド発生量]

試験片 $(2 \text{ mm} \times 2 \text{ mm} \times 5 \text{ 0 mm})$ 10個 (総表面積約40 c m²) の樹脂サンプルを密閉容器 (容量20 m L) に入れ、温度80℃で24時間、恒温構内で加熱した後、室温に空冷し、蒸留水5 m L をシリンジにて注入した。この水溶液のホルムアルデヒド量を、JISK0102,29 (ホルムアルデヒドの項) に従って定量し、表面積当たりのホルムアルデヒドガス発生量 $(\mu \text{ g}/\text{ c m}^2)$ を算出した。

[0133]

[湿式での成形品からのホルムアルデヒド発生量及び染み出し性]

平板状試験片($100 \, \text{mm} \times 40 \, \text{mm} \times 2 \, \text{mm}$;総表面積 $85.6 \, \text{cm}^2$)を蒸留水 $50 \, \text{ml}$ を含むポリエチレン製瓶(容量 $1 \, \text{L}$)の蓋に $2 \, \text{枚吊下げて密閉し、恒温槽内に温度 } 60 \, \text{C} \, \text{C} \, \text{3時間放置した後、室温で } 1 \, \text{時間静置した。ポリエチレン製瓶中の水溶液のホルマリン量を JISK0102, <math>29 \, \text{(ホルムアルデヒドの項)}$ に従って定量し、表面積当たりのホルムアルデヒド発生量($\mu \, \text{g/cm}^2$)を算出した。

[0134]

さらに、試験後の平板状試験片の成形品の表面を観察し、染み出し物の程度を以下の基準で評価した。

- ○:全く染み出しが見られない
- △:僅かな染み出しが見られる
- ×:著しい染み出しが見られる。

[0135]

実施例1~13、及び18~20

ポリアセタール樹脂コポリマー100重量部に、多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、着色剤、耐候(光)安定剤を表1及び表2に示す割合でプリブレンドした後、1ヶ所のベント口を有する30mm径の二軸押出機の主フィード口に投入して溶融混合し、ペレット状の組成物を調製した。得られたペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、試験片からのホルムアルデヒド発生量の評価を行った。結果を表1及び表2に示す。

[0136]

実施例14~16

ポリアセタール樹脂コポリマー(a-1)95重量部に、多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド(b-1)、酸化防止剤(c-1)、加工安定剤(d-1)、耐熱安定剤(e-1)を表2に示す割合でプリブレンドした後、1ヶ所のベント口を有する30mm径の二軸押出機の主フィード口から投入するとともに、ポリアセタール樹脂コポリマー(a-1)の粉粒体5重量部と耐熱安定剤[実施例14では(e-5)、実施例15では(e-6)、実施例16では(e-7)の耐熱安定剤]0.05重量部との混合物をベント口の後に設定したサイドフィード口から投入して溶融混合し、ペレット状の組成物を調製した。得られたペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、試験片からのホルムアルデヒド発生量の評価を行った。結果を表2に示す。

[0137]

実施例17

ポリアセタール樹脂コポリマー95重量部に、酸化防止剤、加工安定剤、体熱安定剤を表2に示す割合でプリプレンドした後、1ヶ所のベント口を有する30mm径の二軸押出機の主フィード口から投入するとともに、ポリアセタール樹脂コポリマーの粉粒体5重量部と多環式芳香族カルボン酸ヒドラジド0.1重量部との混合物をベント口の後に設定したサイドフィード口から投入して溶融混合し、ペレット状の組成物を調製した。得られたペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、試験片からのホルムアルデヒド発生量の評価を行った。結果を表2に示す。

[0138]

比較例 1~6

比較のために、カルボン酸ヒドラジド化合物を添加しない例、単環式芳香族カルボン酸 ヒドラジドを添加した例について、上記と同様にして評価した。結果を表3に示す。

[0 1 3 9]

実施例および比較例で使用したポリアセタール樹脂コポリマー、カルボン酸ヒドラジド 化合物、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、着色剤、耐候(光)安定剤は以下の通り である。

[0140]

1. ポリアセタール共重合体 a

- (a-1) :ポリアセタール樹脂コポリマー (メルトインデックス=9g/10分)
- (a-2):ポリアセタール樹脂コポリマー (メルトインデックス=27g/10分)

尚、上記メルトインデックスは、ASTM-D1238に準じ、190 \mathbb{C} 、2169 \mathbb{G} の条件下で求めた値($\mathbb{G}/10$ 分)である。

[0141]

2. カルボン酸ヒドラジドb

- (b-1):2,6-ナフタレンジカルポン酸ジヒドラジド
- (b-2):1, 4-ナフタレンジカルボン酸ジヒドラジド
- (b-3):3-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルボン酸ヒドラジド
- (b-4):6-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルボン酸ヒドラジド
- (b-5):ビフェニル-4, 4'-ジカルボン酸ジヒドラジド
- (b-6):4'-ヒドロキシビフェニルー4-カルボン酸ヒドラジド
- (b-7):安息香酸ヒドラジド

(b-8):イソフタル酸ジヒドラジド (b-9):サリチル酸ヒドラジド。 [0142]3. 酸化防止剤 c (c-1) : トリエチレングリコールビス [3-(3-t-)]チル5-メチル-4-ヒド ロキシフェニル) プロピオネート] (c-2):ペンタエリスリトールテトラキス [3-(3,5-i-t-i)]チルー4ーヒ ドロキシフェニル)プロピオネート] (c-3):2, 2'-x+v-i-(4-x+v-6-t-v+v). [0143]4. 加工安定剤 d (d-2) : モンタン酸エステル [東洋ペトロライト (株) 製、LUZA WAX-EP (d-3):ポリエチレンオキシド [分子量: 35000]。 [0144] 5. 耐熱安定剤 (有機カルボン酸金属塩、アルカリ土類金属塩、塩基性窒素化合物) e (e-1):クエン酸カルシウム (e-2):12-ヒドロキシステアリン酸カルシウム (e-3):ステアリン酸マグネシム (e-4):酸化マグネシウム $(e-5): T \ni V \land T \lor$ (e-6):ビウレア (e-7):セバシン酸ジヒドラジド (e-8): $+ 4 \Box \times 6 - 6 \cdot 6 - 6 \cdot 1 \cdot 0$. [0145] 6. 着色剤 f 7. 耐侯(光)安定剤 g (g-1) : $2-[2'-ヒドロキシ-3',5'-ビス(<math>\alpha$, α -ジメチルベンジル) フェニル] ベンゾトリアゾール (g-2) : ビス (2, 2, 6, 6- テトラメチルー4- ピペリジル) セバケート。[0146]

【表1】

		<u> </u> 					実施例						
	-	2	3	4	5	9	7	8	9	10	11	12	13
木。リアセタール株打除コ木。リマー a	a-1	a-1	a-1	a-2	a-1	a-1	a-1	a-1	a-1	B1	a-1	a-1	a-1
	100	5	100	901	2	100	100	100	100	100	100	100	100
芳香族加斯/酸比· 沙· F· b	<u>-</u> 4	1-9	1-9	<u>1-</u> a	p-1	1-0	b-1	p-2	b-3	p-3	p-4	p-5	9-q
(重量部)	0.3	0. 2	0.2	0. 2	0.2	0. 2	0.2	0. 2	0. 2	0. 2	0.2	0.2	0. 2
酸化防止剤 c		<u>.</u>	<u>-</u> 5	1-2	c-2	c-3	c-3	C-1	c-1	£-3	1-0	C-3	<u>-</u> 5
(馬島部)	1	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
加工安定剤 0		d-1	g-1	d-1	q-2	d-1	q-3	d−1	1-p	1-P	d-1	d-1	- p
(重量部)	1	0. 2	0.2	0. 2	0. 2	0.2	0. 2	0.2	0. 2	0. 2	0. 2	0.2	0. 2
耐勢安定割 e			e-1	e-1	6-2	6-1	e-3	e-1	6-1	6-4	B-1	6 -1	6-1
	l	I	0.03	0.03	0. 03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03	0.03
が (対 (対 (対	J	ı	1	1	1	1	1	ı	ı	1	1	ı	ı
八篇 三 即/ 耐像 (光) 安定剤 g							١	1	1	1	1	,	
(重量部)	I	!	1	ı]								
成形性(モード・デギジット)	4	5	5	5	5	S	5	5	2	2	5	2	22
郝幻形' 讣' 発生量	0 07	0 07	90 0	0.06	0.06	0.05	0.06	0.05	0.03	0.02	0.05	0.04	0.02
乾式 (μg/cm²)			9	3	3								
柳幻形	00 0	0 08	90 0	0.05	0.08	0.04	0.05	0.08	0.07	0.06	0.07	90 .0	0.07
湿式 (ng/cm²)	3	5						•	(((((
祭み出し特性	0	0	0	0	0	0	0	0			0	2	

[0147]



			₩.	実施例			
	14	15	16	11	82	19	20
木"リプセタール植り指コ木"リマー 8	8-1	a-1	a-1	a-1	-a	a-1	a-1
(重量部)	100	100	100	100	100	100	100
芳香族カルボン酸ヒドラジド b	b-1	1− 1	P−1	b-1	<u>p-1</u>	p-1	p-3
(重量部)	0.1	0.1	0.1	0.1	0.3	0.3	0.3
酸化防止剤 c	C-1	1-0	C-1	1-3	<u>-1</u>	1-2	1-5
(重量部)	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.03	0.3
加工安定剤 d	g-1-	d-1	1-b	7-p	d-1	d-1	q-1
(重量部)	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0.2
耐熱安定剤 0	e-1 e-5	e-1 e-6	L-9 1-9	8-9 L- 9	e-2	e-1	8-2
(重量部)	0.03 0.05	0.03 0.05	0.03 0.05	0.03 0.05	0.1	0.1	0.1
着色剤(1	ı	1		f-1		f-1
(重量部)					0.5	ı	0.5
耐候(光)安定剤 g (葡萄部)	1	l	I	-		g-1 g-2	1
成形性(モール・ディップ・ル)	87	5	က	4	4	4	4
<i>ホルムアトデヒド発生量</i> 乾式(μg/cm²)	0. 04	0. 03	0.04	0.05	0.11	0. 19	0.09
<i> </i>	0.05	0.05	0.06	0.06	0.13	0. 22	0. 11
染み出し特性	0	0	◁	0	0	0	0

[0148]





表3

			比軟	交例		
	1	2	3	4	5	6
ポリアセタール樹脂コポリマー a	a-1	a-1	a-1	a-1	a-1	a-1
(重量部)	100	100	100	100	100	100
芳香族カルボン酸ヒドラジド b		b-7	b~8	b-7	b-8	b-9
(重量部)		0. 3	0. 3	0. 3	0. 3	0. 3
酸化防止剤 c	c-1		_	c-1	c-1	c-1
(重量部)	0. 3			0. 3	0. 3	0. 3
加工安定剤 d	d-1	N _		d−1	d−1	d-1
(重量部)	0. 2		ļ	0. 2	0. 2	0. 2
耐熱安定剤 e	e-1		_	e-2	e-2	e-2
(重量部)	0. 03	_		0. 1	0. 1	0. 1
着色剤 f			_	_		
(重量部)						
耐候(光)安定剤 g		_	_	_		
(重量部)						
成形性(モールドデポジット)	5	1	1	1	1	2
オルムアルデヒド発生量	4. 11	0. 06	0. 04	0, 06	0. 04	0. 07
乾式(μg/cm²)	4. 11	0. 00	0. 04	0. 00	0. 04	0. 0.
オルムアルデヒド発生量	1, 62	0. 09	0. 06	0. 12	0. 09	0. 41
湿式(µg/cm²)	1. 02	0. 03	0. 00	V. 12	0.00	<u> </u>
染み出し特性	0	×	×	×	×	×

[0149]

表より明らかなように、比較例に比べて、実施例の樹脂組成物は、ホルムアルデヒドの 発生量が極めて少ないため、作業及び使用環境を大きく改善できる。さらに、成形加工性 (モールドデポジット)を向上するとともに、染み出しを防止して、成形品の品質を向上 できる。



【要約】

【課題】 ポリアセタール樹脂の安定性を改善し、ホルムアルデヒドの発生を抑制する。 【解決手段】 ポリアセタール樹脂と、置換基を有していてもよい多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドとでポリアセタール樹脂組成物を構成する。前記多環式芳香族カルボン酸ヒドラジドの割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.001~20重量部程度であってもよい。前記ポリアセタール樹脂組成物は、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含んでいてもよい。

【選択図】 なし



特願2003-343697

出願人履歴情報

識別番号

[390006323]

1. 変更年月日

2002年 1月18日

[変更理由]

住所変更

住所

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

氏 名 ポリプラスチックス株式会社

2. 変更年月日

2004年 5月 7日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都港区港南二丁目18番1号

氏 名

ポリプラスチックス株式会社